PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

09-225265

(43) Date of publication of application: 02.09.1997

(51)Int.Cl.

B01D 53/94

B01D 53/86

B01J 23/44

B01J 29/068

B01J 29/22

B01J 29/44

F01N 3/20

F01N 3/22

F01N 3/24

(21)Application number: 08-036316

23.02.1996

(71)Applicant: NISSAN MOTOR CO LTD

(72)Inventor: KANESAKA HIROYUKI

ILNUL OTI

(54) EXHAUST GAS PURIFYING DEVICE

(57) Abstract:

(22)Date of filing:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an exhaust gas purifying device capable of sufficiently purifying an exhaust gas at the time of starting an engine.

SOLUTION: In the exhaust gas purifying device at the time of starting an internal combustion engine, a catalyst A being a ternary catalyst which is made by applying on honeycomb carrier so that palladium deposition amount is made to be &ge100g/cf and &le500g/cf by using a powder in which palladium is deposited on an inorg. matter consisting essentially of an activated alumina so that palladium concn. is &ge4wt.% and &le15wt.% and purifying hydrocarbon, carbon monoxide and nitrogen oxide in a vicinity of a theoretical air/fuel ratio is disposed at an exhaust gas inflow side, and an adsorbing catalyst B applying zeolite effective to adsorb the hydrocarbon on a honeycomb carrier is disposed at an exhaust gas outflow side. And a catalyst layer selected from a group consisting of a combination of platinum, rhodium and palladium is formed on the zeolite layer as a noble metal component.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.01.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-225265

(43)公開日 平成9年(1997)9月2日

(51) Int.Cl.		識別記号	庁内整理番号	D 1	·						
B01D	53/94	L. THE COSC	刀 PY 医坐骨弓	F						技術表	示箇所
	53/86	ZAB		B 0		53/36		10	4 Z		
B01J		ZAB		B 0	1 J	23/44			A		
2013	29/068					29/068			Α		
	29/22					29/22			Α		
	43/44		_			29/44			A		
			審査請求	未請求	水髓	項の数2	OL	(全 6	頁)	最終頁	に続く
(21)出願番号	}	特顯平8-36316		(71)	人類出						
(22)出顧日		W-50 m (1000)		1		日産自	動車株	式会社			
(26) 山殿口		平成8年(1996)2月23日		神奈川県			県横浜I	具横浜市神奈川区宝町 2番地			
				(72) §	色明者	金坂					
						神奈川	県横浜i	市神奈川	区宝	叮2番地	日産
							株式会社				
		-		. (72) 3	è明者	伊藤	淳二				
						神奈川	県横浜r	市神奈川	区宝牌	丁2番地	日産
							株式会社			4 - MAN	HÆ
								_, ,			
			1								
			1								
<u> </u>											

(54) 【発明の名称】 排気ガス浄化装置

(57)【要約】

【課題】 エンジン始動時の排気ガスを充分に浄化する ことができる排気ガス浄化装置を提供すること。

【解決手段】 内燃機関の始動時の排気ガス中浄化装置において、排気流入側に活性アルミナを主成分とした無機物にパラジウムの濃度として4 w t %/g以上、15 w t %/g以下となるように担持した粉末を用い、かつパラジウム担持量が100g/cf以上、500g/cf以下になるようにハニカム担体に塗布して理論空燃比近傍で炭化水素、一酸化炭素、窒素酸化物を浄化する三元触媒とした触媒Aを配置し、排気流出側にハニカム担体に炭化水素の吸着に有効なゼオライトをコーティングした吸着触媒Bを配置した。また、これらゼオライト層上に貴金属成分として白金、ロジウム、パラジウムの組み合わせからなる群から選ばれた触媒層を備えた。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 内燃機関の排気系に炭化水素吸着材とその上流側に少なくとも1個以上の三元触媒を備えた内燃機関の始動時の排気ガス浄化装置において、排気流入側に活性アルミナを主成分とした無機物にバラジウムの濃度として4wt%/g以上、15wt%/g以下となるように担持した粉末を用い、かつバラジウム担持量が100g/cf以上、500g/cf以下になるようにハニカム担体に塗布して理論空燃比近傍で炭化水素、一酸化炭素、窒素酸化物を浄化する三元触媒とした触媒Aを配置し、排気流出側にハニカム担体に炭化水素の吸着に有効なゼオライトをコーティングした吸着触媒Bを配置したことを特徴とするエンジン始動時の排気ガス温度の低温時に排出される排気ガスを浄化できる排気ガス浄化装置。

【請求項2】 吸着触媒Bがゼオライトとしてモルデナイト、Y、USY、βーゼオライト、ZSM-5からなる群から選ばれた少なくとも1種以上を用い、これらゼオライト層上に貴金属成分として白金およびロジウム、パラジウム、パラジウムおよびロジウムの組み合わせからなる群から選ばれた触媒層を備えてなることを特徴とする請求項1記載の排気ガス浄化装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 との発明は、内燃機関のの エンジン始動時の排気ガスを浄化する排気ガス浄化装置 に関する。

[0002]

【従来の技術】 従来の炭化水素の吸着触媒を用いる排 30 気ガス浄化装置として、特願平5-319931号の明細書に示される様に排気流入側に三元触媒をコーティングした触媒を配置し、排気流出側にゼオライトとしてモルデナイト、USY、βーゼオライト、ZSM5からなる群から選ばれた少なくとも1種以上を用い、これらゼオライト層上に活性セリア/またはアルミナを主成分とした粉末に触媒成分として白金、バラジウム、ロジウムからなる群から選ばれた1種以上の貴金属を含む触媒層を備えてなる吸着触媒を配置した排気ガス浄化装置が提案されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】 しかしながら、このような排気ガス浄化装置では、

- (1) 排気流入側に用いる三元触媒の浄化性能が排気ガスが低い温度域で充分でないため、活性温度に達する前に、排気流出側の炭化水素吸着触媒から炭化水素が脱離してしまう。
- (2) ゼオライト屑の上にコーティングする触媒層の浄化性能が不十分なため、活性温度に違する前にゼオライト層から炭化水素が脱離してしまう。等の問題があり、

エンジン始動時の排気ガスを充分に浄化できない。 【0004】

【課題を解決するための手段】 このような従来の問題 点を解決するため、本発明の排気ガス浄化装置は、内燃 機関の排気系に炭化水素吸着材とその上流側に少なくと も1個以上の三元触媒を備えた内燃機関の始動時の排気 ガス中浄化装置において、排気流入側に活性アルミナを 主成分とした無機物にバラジウムの濃度として4wt% /g以上、15wt%/g以下となるように担持した粉 末を用い、かつパラジウム担持量が100g/cf以 上、500g/cf以下になるようにハニカム担体に塗 布して理論空燃比近傍で炭化水素、一酸化炭素、窒素酸 化物を浄化する三元触媒とした触媒A を配置し、排気流 出側にハニカム担体に炭化水素の吸着に有効なゼオライ トをコーティングした吸着触媒Bを配置した構成とし た。なお、請求項2に記載のように、吸着触媒Bをゼオ ライトとして、モルデナイト、Y、USY、βーゼオラ イト、ZSM-5からなる群から選ばれた少なくとも1 種以上を用い、これらゼオライト層上に貴金属成分とし て白金およびロジウム、パラジウム、パラジウムおよび ロジウム、白金およびパラジウムおよびロジウムの組み 合わせからなる群から選ばれた触媒層を備えた構成とし てもよい。

[0005]

【発明の実施例】 以下、との発明の実施例を示す。P dを4wt%担持した活性アルミナ粉末1410g、活 性アルミナ590g、2%硝酸溶液2000gを磁性ポ ットに仕込み、振動ミル装置で混合粉砕し、ウオッシュ コートスラリーを製造した。とのスラリーをコーディエ ライト製モノリス担体(1.3L 400セル)に塗布 し、乾燥後、400℃で1時間、空気雰囲気中で仮焼成 した。とのコーティング作業を塗布量が、焼成後に約2 00g/Lになるまで繰り返し、Pd担持量が160g /cfとなるようにして、排気流入側の(触媒Al)を 得た。次に、H型USYゼオライト(SiO,/Al, O, =50) 1000g、シリカゾル (固形分20%) 1000g、水1000gをボールミルポットに投入し 粉砕して得られたスラリーをコーディエライト製モノリ ス担体(1.3L 400セル)に塗布し乾燥後、40 40 0℃で1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。とのコーテ ィング作業を塗布量が、焼成後に約150g/しになる まで繰り返す。さらに、前記と同様にしてUSY層の上 にPd-アルミナ触媒層を100g/Lになるように塗 布し、乾燥後、400℃で1時間焼成を行ない、排気流 出側の(吸着触媒B1)を得た。排気流入側に触媒A 1、排気流出側に吸着触媒B1を組み合わせ、タンデム 型吸着触媒-1を得た。

【0006】次に作用を説明する。本発明の排気ガス浄化装置においては、排気流入側に活性アルミナを主成分 50 とした無機物にパラジウムの濃度として4wt%/g以

上、15wt%/g以下となるように担持した粉末を用 い、かつパラジウム担持量が8.0g/cf以上、500 g/cf以下になるようにハニカム担体に塗布して理論 空燃比近傍で炭化水素、一酸化炭素、窒素酸化物を浄化 する三元触媒とした触媒Aを配置し、排気流出側にハニ カム担体に炭化水素の吸着に有効なゼオライトをコーテ ィングした吸着触媒Bを配置し、さらに吸着触媒Bがゼ オライトとしてモルデナイト、Y、USY、8ーゼオラ イト、ZSM-5からなる群から選ばれた少なくとも1 種以上を用い、これらゼオライト層上に貴金属成分とし て白金およびロジウム、パラジウム、パラジウムおよび ロジウム、白金およびパラジウムおよびロジウムの組み 合わせからなる群から選ばれた触媒層を備えてなること を特徴とする排気ガス浄化装置としている。

【0007】貴金属成分としてパラジウムは低温域での 酸化性能に優れているが、パラジウムを使っただけでは 必ずしも充分な低温域の酸化活性が得られない。そこ で、パラジウムの担持濃度として4wt%以上とするこ とで担持されたパラジウムの粒子径を、あらかじめ触媒 反応に適した粒子径にし、低温域の酸化性能を向上させ 20 ている。担持濃度が15wt%以上では、逆に担持した Pdの粒子径が大きくなりすぎ、触媒反応の活性点が減 少し、充分な低温域での活性向上効果が得られない。

【0008】吸着触媒に用いるゼオライトとしては、排 気ガス中に含まれる炭化水素の径に対応した、Y、US Υ、モルデナイト、βーゼオライト、2SM5を用いる ことができる。さらに、多種類の炭化水素を効率よく吸 着するために、細孔径の異なる2種以上のゼオライトを 混合するととも可能である。

【0009】各種ゼオライトは、H型でも充分な吸着能 30 力を有するが、Pd、Pt、Cu、Co、Ag等の金属 成分をイオン交換、含浸法、浸漬法等の通常の方法を用 いて担持することにより、炭化水素の吸着特性および脱 離特性をさらに向上させることができる。各担持量は任 意でよいが、例えば、0.1~15wt%位が好まし い。0.1wt%より少ないと、炭化水素の吸着特性お よび脱離抑制効果が少なく、逆に15wt%を越えても 効果は変わらない。

【0010】さらにゼオライト層の上に白金およびロシ 触媒、白金およびパラジウムおよびロジウム触媒等の三 元触媒層をコーティングすることで吸着材にて低温時に 吸着していた炭化水素が、排気温度が上昇することで脱 離してくる場合に浄化することができ、さらに排気温度 が充分に上昇した条件下では、上流側の三元触媒で充分 に浄化できなかった未浄化の排気ガス成分を浄化すると とができ、エンジン始動時に排気温度が低い条件下から 排気ガス成分を充分に浄化することができる。

【0011】以下に、他の実施例を示す。

りに8wt%にし、塗布量を150g/Lとした以外は 実施例1と同様な排気ガス浄化装置とした。Pdを8w t%担持した活性アルミナ粉末940g、活性アルミナ 1060g、2%硝酸溶液2000gを磁性ポットに仕 込み、振動ミル装置で混合粉砕し、ウオッシュコートス ラリーを製造した。コーディエライト製モノリス担体 (1.3L 400セル)に塗布し、乾燥後、400℃ で1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。 とのコーティン グ作業を塗布量が、焼成後に約150g/Lになるまで 繰り返しPd担持量が160g/cfとなるようにし て、排気流入側の(触媒A2)を得た。排気流入側に触 媒A2、排気流出側に吸着触媒B1を組み合わせ、タン デム型吸着触媒-2を得た。

【0012】(実施例3)実施例1のPd担持濃度を4 w t %の代わりに 1 2 w t %にし塗布量を 1 5 0 g/L とした以外は実施例1と同様な排気ガス浄化装置とし た。Pdを12wt%担持した活性アルミナ粉末630 g、活性アルミナ1370g、2%硝酸溶液2000g を磁性ポットに仕込み、振動ミル装置で混合粉砕し、ウ オッシュコートスラリーを製造した。コーディエライト 製モノリス担体(1.3L 400セル)に塗布し、乾 燥後、400℃で1特間、空気雰囲気中で仮焼成した。 このコーティング作業を塗布量が、焼成後に約150g /Lになるまで繰り返しPd担持量が160g/cfと なるようにして、排気流入側の(触媒A3)を得た。排 気流入側に触媒A3、排気流出側に吸着触媒B1を組み 合わせ、タンデム型吸着触媒ー3を得た。

【0013】(実施例4)実施例1のPd担持濃度を4 wt%の代わりに8wt%にし、塗布量を150g/L としPd担持量を240g/Lとした以外は実施例1と 同様な排気ガス浄化装置とした。Pdを8wt%担持し た活性アルミナ粉末1410g、活性アルミナ590 g、2%硝酸溶液2000gを磁性ポットに仕込み、振 動ミル装置で混合粉砕し、ウオッシュコートスラリーを 製造した。コーディエライト製モノリス担体(1.3L 400セル) に塗布し、乾燥後、400℃で1時間、 空気雰囲気中で仮焼成した。とのコーティング作業を塗 布量が、焼成後に約150g/Lになるまで繰り返しP d担持量が240g/cfとなるようにして、排気流入 ウム触媒、パラジウム触媒、パラジウムおよびロジウム 40 側の(触媒A4)を得た。排気流入側に触媒A4、排気 流出側に吸着触媒B1を組み合わせ、タンデム型吸着触 媒一4を得た。

【0014】(実施例5)実施例1のPd担持濃度を4 w t %の代わりに 8 w t %にし塗布量を 2 2 0 g / L と しPd担持量を480g/Lとした以外は実施例1と同 様な排気ガス浄化装置とした。 Р d を 8 w t %担持した 活性アルミナ粉末1920g、活性アルミナ80g、2 %硝酸溶液2000gを磁性ポットに仕込み、振動ミル 装置で混合粉砕し、ウオッシュコートスラリーを製造し (実施例2) 実施例1のP d 担持濃度を4wt%の代わ 50 た。コーディエライト製モノリス担体(1.3L 40

0セル)に塗布し、乾燥後、400℃で1時間、空気雰 囲気中で仮焼成した。とのコーティング作業を塗布量 が、焼成後に約220g/Lになるまで繰り返しPd担 持量が480g/cfとなるようにして、排気流入側の 触媒A5を得た。排気流入側に触媒A5、排気流出側に 吸着触媒 B I を組み合わせ、タンデム型吸着触媒 - 5) を得た。

【0015】(実施例6)実施例1のUSYゼオライト の代わりにUSYゼオライトとβゼオライトの混合物を 用いた以外は実施例1と同様な排気ガス浄化装置とし た。H型USYゼオライト (SiO, /Al, O, =5 0) 500g、H型βゼオライト (SiO, /Al, O 』=100)500g、シリカゾル(固形分 20%) 1000g、水1000gをボールミルポットに投入し 粉砕して得られたスラリーをコーディエライト製モノリ ス担体(1.3L 400セル)に塗布し乾燥後、40 0℃で1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。とのコーテ ィング作業を塗布量が、焼成後に約150g/Lになる まで繰り返す。さらに、実施例 1 と同方法でUSYとB ゼオライトの温合層の上にPd-アルミナ触媒層を10 0g/Lになるようにコートし、乾燥、400℃で1時 間焼成を行ない、排気流出側の(吸着触媒B2)を得 た。排気流入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B2 を組み合わせ、タンデム型吸着触媒ー6を得た。

【0016】(実施例7)実施例1のUSYゼオライト の代わりにUSYゼオライトとβゼオライトとZSM5 の混合物を用いた以外は実施例1と同様な排気ガス浄化 装置とした。H型USYゼオライト(SiO,/Al, O, = 5 0) 2 0 0 g、H型βゼオライト (S i O, / Al, O, =100) 400g、H型ZSM5ゼオライ 30 ト (SiO, /Al, O, =700) 400g、シリカ ゾル (固形分20%) 1000g、水1000gをボー ルミルボットに投入し粉砕して得られたスラリーをコー ディエライト製モノリス担体(1.3L 400セル) に塗布し乾燥後、400℃で1時間、空気雰囲気中で仮 焼成した。とのコーティング作業を塗布量が、焼成後に 約 $1\,5\,0\,$ g \diagup Lになるまで繰り返す。さらに、実施例1と同方法でUSYと8ゼオライトとZSM5の混合層の 上にPdーアルミナ触媒層を100g/Lになるように コートし、乾燥、400℃で1時間焼成を行ない、排気 40 流出側の吸着触媒B3を得た。排気流入側に触媒A1、 排気流出側に吸着触媒 B 3 を組み合わせ、タンデム型吸 着触媒ー7を得た。

【0017】 (実施例8) 実施例1のUSYゼオライト の代わりにβゼオライトとZSM5の組合物を用いた以 外は実施例1と同様な排気ガス浄化装置とした。H型B ゼオライト (SiO, /Al, O, =100) 500 g、H型ZSM5ゼオライト(SiO, /Al, O, = 700)500g、シリカゾル(固形分20%)100

て得られたスラリーをコーディエライト製モノリス担体 (1.3L 400セル) に塗布し乾燥後、400℃で 1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。このコーティング 作業を塗布量が、焼成後に約150g/Lになるまで繰 り返す。さらに、実施例1と同方法でβゼオライトと2 SM5の混合層の上にPdーアルミナ触媒層を100g /Lになるようにコートし、乾燥、400℃で l 時間焼 成を行ない、排気流出側の吸着触媒B4を得た。排気流 入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B4を組み合わ 10 せ、タンデム型吸着触媒-8を得た。

【0018】 (実施例9) 実施例1のUSYゼオライト の代わりにβゼオライトとモルデナイトの混合物を用い た以外は実施例1と同様な排気ガス浄化装置とした。 H 型βゼオライト (SiOz /Al203=100)50 0g、H型モルデナイト(SiOz/A1203=20 0)500g、シリカゾル(固形分20%)1000 g、水1000gをボールミルポットに投人し粉砕して 得られたスラリーをコーディエライト製モノリス担体 (1.3L 400セル) に塗布し乾燥後、400℃で 1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。とのコーティング 作業を塗布量が、焼成後に約150g/Lになるまで繰 り返す。さらに、実施例1と同方法でβゼオライトとモ ルデナイトの混合層の上にPd-アルミナ触媒層を10 0g/Lになるようにコートし、乾燥、400℃で1時 間焼成を行ない、排気流出側の吸着触媒B5を得た。排 気流入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B5を組み 合わせ、タンデム型吸着触媒-9を得た。

【0019】 (実施例10) 実施例8の8 ゼオライトと ZSM5の混合物層の上のPd触媒層の代わりにPt/ Rh触媒層を用いた以外は実施例8と同様な排気ガス浄 化装置とした。実施例8と同方法でβゼオライトとZS M5の混合物を塗布量が、焼成後に約150g/Lにな るように塗布する。次に、Ptを2wt%担持した活性 アルミナ粉末1130g、Rhを3wt%担持した活性 アルミナ粉末80g、酸化セリウム550g、活性アル ミナ240g、2%硝酸溶液2000gを磁性ポットに 仕込み、振動ミル装置で混合粉砕し、ウオッシュコート スラリーを製造し、とのスラリーを用いてβゼオライト と2SM5の混合層の上に乾燥後の塗布量が100g/ Lになるようにコートし、乾燥、400℃で1時間焼成 を行ない、排気流出側の吸着触媒B6を得た。排気流入 側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B6を組み合わ せ、タンデム型吸着触媒-10を得た。

【0020】 (実施例11) 実施例8のβ ゼオライトと ZSM5の混合物層の上のPd触媒層の代わりにPd/ Rh触媒層を用いた以外は実施例8と同様な排気ガス浄 化装置とした。実施例8と同方法でβゼオライトとΖS M5の混合物を塗布量が、焼成後に約150g/Lにな るように塗布する。次に、Pdを4wt%担持した活性 0g、水1000gをボールミルボットに投入し粉砕し 50 アルミナ粉末1300g、Rhを3wt%担持した活性

アルミナ粉160g、酸化セリウム270g、活性アルミナ270g、2%硝酸溶液2000gを磁性ボットに仕込み、振動ミル装置で混合粉砕しウオッシュコートスラリーを製造し、このスラリーを用いてβゼオライトとZSM5の混合層の上に乾燥後の塗布量が100g/Lになるようにコートし、乾燥、400°Cで1時間焼成を行ない、排気流出側の吸着触媒B7を得た。排気流入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B7を組み介わせ、タンデム型吸着触媒-11を得た。

【0021】 (実施例12) 実施例8の8ゼオライトと 10 ZSM5の混合物層の上のPd触媒層の代わりにPt/ Pd/Rh触媒層を用いた以外は、実施例8と同様な排 気ガス浄化装置とした。実施例8と同方法でβゼオライ トとZSM5の混合物を塗布量か、焼成後に約150g /Lになるように塗布する。次に、Pdを4wt%担持 した活性アルミナ粉末1180g、Rhを3wt%担持 した活性アルミナ粉末160g、Ptを2wt%担持し た活性アルミナ粉末240g、酸化セリウム270g、 活性アルミナ150g、2%硝酸溶液2000gを磁性 ポットに仕込み、振動ミル装置で混合粉砕し、ウォッシ 20 ュコートスラリーを製造し、このスラリーを用いてβゼ オライトとZSM5の混合層の上に乾燥後の塗布量か 1 00g/Lになるようにコートし、乾燥、400℃で1 時間焼成を行ない、排気流出側の吸着触媒B8を得た。 排気流入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B8を組 み合わせ、タンデム型吸着触媒-12を得た。各実施例 に用いるゼオライトとしては、H型ゼオライト以外にP t、Pd、Ag、Cu、Co等の金属を担持したゼオラ イトを用いることができる。

【0022】(比較例1) Pdを2wt%担持した活性 30 アルミナ粉末1410g、活性アルミナ590g、2% 硝酸溶液2000gを磁性ポットに仕込み、振動ミル装* ガス組成

エンジン始動時(0~125秒)

以上、本発明の実施例を詳述してきたが、具体的な構成 はこの実施例に限られるものではなく、本発明の要旨を 逸脱しない範囲における変更等があっても、本発明に含 まれる。

[0028]

【発明の効果】 以上説明したように、本発明の内燃機関の排気系に炭化水素吸着材とその上流側に少なくとも1個以上の三元触媒を備えた内燃機関の始動時の排気ガス浄化装置においては、排気流入側に活性アルミナを主成分とした無機物にパラジウムの濃度として4wt%/g以上、15wt%/g以下となるように担持した粉末を用い、かつパラジウム担持量が100g/cf以上、500g/cf以下になるようにハニカム担体に塗布して理論空燃比近傍で炭化水素、一酸化炭素、窒素酸化物50

*置で混合粉砕し、ウオッシュコートスラリーを製造した。コーディエライト製モノリス担体(1.3L 400セル)に塗布し、乾燥後、400℃で1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。このコーティング作業を塗布量が、焼成後に約200g/Lになるまで繰り返しPd担持量が80g/cfとなるようにして、排気流入側の触媒A6を得た。排気流入側に触媒A6、排気流出側に吸着触媒B1を組み合わせ、タンデム型吸着触媒ーR1を得た。

【0023】(比較例2) H型USY(SiO, /A1, O, =7)1000g、シリカゾル(固形分20%)1000g、水1000gをボールミルボットに投入し粉砕して得られたスラリーを、コーディエライト製モノリス担体(1.3L 400セル)に塗布し乾燥後、400℃で1時間、空気雰囲気中で仮焼成した。とのコーティング作業を塗布量が、焼成後に約150g/Lになるまで繰り返し、吸着触媒B9を得た。排気流入側に触媒A1、排気流出側に吸着触媒B9を組み合わせ、タンデム型吸着触媒-R2を得た。

0 【0024】以上説明してきた、実施例1~12、及び 比較例1、2の触媒仕様をまとめると、図1のようにな る。

【0025】また、各実施例および比較例について下記評価条件でHC净化特性評価(FTP75 A-bag)を日産自動車(株)製車両(排気量 3L)を用いて行なった。その結果を図2に示す。

【0026】性能評価条件

評価条件としては、エンジン始動時に排出されるHC浄化能を評価するためA-bag 0~125秒間のエミッション低減率を測定した。

[0027]

芳香族44.4% パラフィン33.3% オレフィン22.3%

を浄化する三元触媒とした触媒Aを配置し、排気流出側にハニカム担体に炭化水素の吸着に有効なゼオライトをコーティングした吸着触媒Bを配置し、さらに、吸着触40 媒Bがゼオライトとしてモルデナイト、Y、USY、βーゼオライト、ZSM-5からなる群から選ばれた少なくとも1種以上を用い、これらゼオライト層上に貴金属成分として白金およびロジウム、バラジウム、バラジウムおよびロジウム、白金およびパラジウムおよびロジウム、白金およびパラジウムおよびロジウムの組み合わせからなる群から選ばれた触媒層を備えてなるこれらゼオライト層上に備えてなることを特徴とする排気ガス浄化装置とすることで、エンジン始動直後の炭化水素の排出量を大幅に低減できる。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1~12及び比較例1,2の触媒仕様を

示す図である。

*【符号の説明】

【図2】HC浄化特性評価条件を示す図である。

* なし

【図1】

【図2】

触媒仕樣一覧

1	Ł	养気流入伽	1	排気流出傷				
放送 会 号		触媒仕様		24	触媒化摄			
	- -	COMMITTEE ST	<u> </u>	1/0	迎日	137		
37、4型役 着独第-1	炒踩A 1	Pd 4wr%-7311 Pd 160g/cf	触線B 1	USY	Pulleik	玩的		
が 4型吸 着放路-2	放艇A 2	Pd 8wr95-791† Pd 160g/cf	触媒B l	USY	Paleotti	美路的		
125° 4型吸 着触体-3	放弊A 3	Pd 12wr#-791 Pd 160g/cf	MMB 1	USY	Pd/MASSE	突站的		
ランデム型吸 着放経−4	放群44	Pd 8wt%-7.02† Pd 240g/cf	触隊B 1	USY	Pd触媒	実施例4		
クフタ゚ム型吸 着触達-5	触譯A 5	Pd 8wi%-7517 Pd 480g/cf	Max 1	USY	. Pd放程	実施例3		
リンド A型吸 着触路-6	放送A1	Pd 4wt%-751† Pd 160g/cf	触線82	USY B t t)()	Pd MA	実施例6		
)ンプ A型吸 著触第-7	触媒A1	Pd 4w1%-751† Pd 160g/cf	放線B3	USY B t' 1741 25M5	Pd抽媒	爽強例7		
クンデム型吸 着触焊-8	放隊A 1	Pd 4w1%-7#1† Pd 160g/cf	加深B 4	B t. 15()	Pd独群	突旋胡8		
77° 1型吸	加摩A 1	Pd 4wt%-7#1 Pd 160g/cf	触線B5	8 t 134) E17 14)	Pd肿体	突旋河 9		
77 1型収 着触媒-10	触媒A1	Pd 4wr%-7#2† Pd 160g/cf	触織B 5	β Ł' 15/1 ZSM5	Pt/Rh/hill	実施例10		
777' 4型吸 着放揮-11	触媒A1	Pd 4wt%-7#l† Pd 160g/cf	触媒87	B €' 15() ZSMS	Pd/Rhftett	突線例(1		
'>)' A型吸 自放媒-12	触媒A1	Pd 4wr%-7#\+ Pd 160g/cf		p t' 1741 ZSM5	PUPURh触媒	実拉例12		
77' L型吸 計放媒-R]	触媒A 6	Pd 2wt%-7#1† Pd 80g/cf	触線81	YZU	Pd抽媒	比較何1		
ンデ・4型駅 自企業-R 2	胎線A 1	Pd 4wt%-7#1† Pd 160g/cf	始 据B 9	USY		比较#12		

評価結果

		•	
触媒替号	HC低減率 (A-bag) 0~125秒	G#	
177° 1型吸着 放媒−1	67	实施例1	
#77° #型吸差 触導-2	73	奖括例2	
ク2デ A型吸着 触媒-3	71	夹拢993	
• 177' 4型恒益 触媒-4	76	实地例4	
977 A型吸着 放群-5	78	実法例5	
977、A型吸激 数键-6	68	英蓝铜6	
52デ <u>k型</u> 膜旁 触媒-7	70	突旋例7	
171° 4型吸着 触维-8	67	变放例8	
125° A型吸收 加焊-9	66	突血物	
177' A型吸着 放煤-10	66	実施例10	
クフデム復吸着 放端-11	69	突胎份11	
クンデム型吸着 . 施路-12	72	延期 例12	
979° k型吸激 油集-R1	48	比较例1	
177.4型吸着 触媒-R2	3 .	比較和2	

フロントページの続き

(51)Int.C7.⁵		識別記号	庁内整理番号	FI			++
B01J 29	44						技術表示箇所
	20			F 0 1 N	3/20	. Н	
-,					3/22	321A	
3/	22	321			3/24	ZABE	
3/	24	ZAB		D 4 1 D		· · · · · ·	
-,		2110		B01D	53/36	ZAB	